# **EUROPEAN PATENT OFFICE**

### Patent Abstracts of Japan

PUBLICATION NUMBER : 2003257479 PUBLICATION DATE

: 12-09-03

APPLICATION DATE

APPLICATION NUMBER

: 25-12-02

: 2002375083

APPLICANT: MITSUI CHEMICALS INC:

INVENTOR: SAITO ARINORI:

INT.CL. : H01M 10/40 // H01M 6/16

TITLE

: NON-AQUEOUS ELECTROLYTIC SOLUTION AND LITHIUM SECONDARY BATTERY

USING THE SAME

ABSTRACT : PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a non-aqueous electrolytic solution superior in overcharge preventing effect and high-temperature storage property and suitable for a

lithium secondary battery.

SOLUTION: The non-aqueous electrolytic solution comprises a fluorine atom substitutional aromatic compound, an aromatic hydrocarbon compound consisting of carbon and hydrogen only, a non-aqueous solvent and a lithium contained electrolyte. The non-aqueous electrolytic solution contains the 0.1-20 wt.% fluorine atom substitutional aromatic compound and the 0.1-3 wt.% aromatic hydrocarbon compound. In the desirable embodiment of the electrolytic solution, the fluorine atom substitutional aromatic compound is fluorine atom substitutional naphthalenes, fluolenes or biphenyls and the aromatic hydrocarbon compound is alkyl group or cylohexyl group substitutional benzenes or biphenyls. The electrolytic solution has improved high-temperature storage property if vinylene carbonates, alkenyl ethylene carbonates, unsaturated hydrocarbon group contained sultons, anyl group contained sulfonate, saturated hydrocarbon group contained sultons, or sulfonic imide is added thereto.

COPYRIGHT: (C)2003,JPO

(19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2003-257479

(P2003-257479A) (43)公開日 平成15年9月12日(2003.9.12)

(51) Int.Cl.7 HO1M 10/40 # HOIM 6/18

PΙ HOIM 10/40

テーマコード(参考) A 5H024 A 5H029

審査請求 未請求 請求項の数7 OL (全 14 頁)

6/16

(21)出顧業号

特爾2002-375083(P2002-375083)

微测記号

(22)出籍日

平成14年12月25日(2002, 12, 25)

(32) 優先日

(31)優先権主張番号 特顧2001-400435(P2001-400435) 平成13年12月28日(2001, 12, 28)

(33)優先權主張国 日本 (JP)

(71) 出題人 000005887 三并化学株式会社

東京都千代田区展が関三丁目 2番 5号

(72)発明者 桧原 昭男

千葉県袖ヶ浦市長浦580-32 三井化学株 式会社内

(72)発明者 林 瀬史

千葉県袖ヶ浦市長浦580-32 三井化学株 式会社内

(74)代理人 100075524

弁理士 中嶋 意光 (外1名)

最終質に続く

## (54) 【発明の名称】 非水電解液およびそれを用いたリチウム二次電池

#### (57)【契約】

過充電防止効果が高く、かつ高温保存特性 に優れ、リチウム二次電池用として好適な非水電解液の 提供。

【解決手段】フッ素原子置換芳香族化合物、炭素と水器 のみからなる芳香族炭化水素化合物、非水溶媒およびり サウム含有電解質からなる非水電解液。フッ素原子置換 芳香族化合物は電解液中0.1~20重量%、芳香族炭 化水素化合物は0.1~3重量%含有される。フッ素原 子置換芳香族化合物がフッ素原子置換ナフタレン類、フ ルオレン類又はビフェニル類である電解液、また芳香族 炭化水素化合物がアルキル基又はシクロヘキシル基置機 ベンゼン類やピフェニル類である電解液は軽ましい態様 である。電解液は更にピニレンカーボネート類。アルケ ニルエチレンカーボネート類、不飲和炭化水業基合有ス ルトン類、アリール芸含有スルホン酸エステル、動和能 化水素基含有スルトン額、スルホン酸イミドの添加で高 温保存特性を向上できる。

#### 【特許請求の範囲】

[請求項1] フッ素原子監接予套條化会報。 鉄窓原子と 水器原子のみかなる方香族就化水素化合物。 その他の 非水溶媒わよびリチウム含含電影質とからなるる脚鍵で あって、フッ素原子電影声音接配合輸出電解源中に 0. 1 ~ 2 の重発率。また芳香族更化素化合物は電解源中に 10. 1 ~ 3 重集9余有されていることを特徴とする非 水電解源

【請求項2】前記のフッ素原子區換芳香族化合物が、フ ッ素原子面換ナフタレン類、フッ素原子面換フルオレン 類、およびフッ素原子置換ビフェニル類から選ばれる少 なくとも1種の化合物であることを特徴とする請求項1 に記載の対本会解解

【請求項3】前記の方音談炭化水茶化合物が、アルキル 基まだはようロアルキル基置操ベンセン類おまびピンス ルル切からなる野から選ばれる少なくとも「難か化合物 であることを特徴とする請求項1に記載の非大電解液。 【請求項4】請求項1に記載の電訴徴は、さらに下記一 般式(1)で示されるデルンカーボネート類 成式(2)で示されるデルンカーボネート 以、下記・根式(3)で示される不健和炭化水素基を有 するスルトン類、下記一般が(4)で表されるアリール 基を有するスルかン様なステル、競判域化水素基を有 るスルトン類、おはびスルホン酸イミドからなる解か。 随ばれる少なくとも1種の化合物と、電解液中に0、0 1~10重量%6有していることを特徴とする非水電解 後。

[4:1]

「式(1)において、R!およびR?は、互いに同一で あってもよいし異なっていてもよく、水素原子、ハロゲ ン原子または炭素数が1~12のハロゲン原子を含んで いてもよいアルキル芸を表す。

[#21

$$O = \bigcap_{R^5} R^5 \qquad (2)$$

「式(2) において、R3 ~ R6 は、互いに同一であってもよいし異なっていてもよく、未薬原子、ハロゲン原子、炭素酸パー・1 2のパロゲン原子を含んでいてもよい現代未落法。または炭素酸が2~1 2のアルケニル基であって、そのかなくとも一つは炭素酸が2~1 2のアルケニル基である。〕

【化3】

【式(3) において、R7~R1のは、互いに同一であってもよいし異なっていてもよく、水素原子、ハロゲン原子。または炭素数が1~12のハロゲン原子を含んでいてもよいアルキル基であって、nは0から3の影教である。】

[(14)]

R<sup>13</sup>

R<sup>12</sup>

O

R<sup>11</sup>

O

(4)

[式(4)において、R!!~R!(6は、互いに同一で あってもよいし繋なっていてもよく、未実原子、リテウ 人原子、ハログン原子、スルホン能ユステル基、カルボ ン酸エステル基、スルホン能リチウム語、および英素数 1~12のハロゲン原子を含くでいてもよいアルキル基 からなる群から飛ばれる原子されば違い方と、3

からなる時から極はれる原子はたは金ぐめる。」 【請求項5】負権、正極および電解液を含む二次電池で あって、電解液が請求項1~4のいずれかに記載の非水 電解液であることを特徴とするリチウム「次電池」

【請求項6】電池内部のガス圧力が所定値以上になると 充電を連断する電流遮断機構を備えていることを特徴と する請求項与に記載のリチウム二次電池。

【請求項7】電池の温度が所定値以上になると充電を遮 断する電流遮断機構を備えていることを特徴とする請求 項5に記載のリチウム二次電池。

### 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、過充電防止効果を 有し、かつ高温保存特性に接れた非水電解液、およびそ れを用いた過充電跡の安全性に優れたリチウム二次電池 に関する。

#### 100021

【発明の技術的背景】非水電解液を用いた電池は、高電 圧でかつ高エネルギー密度を有しており、また貯蔵検な どの信頼性も高いので、民生用電子機器の電源として広 く用いるれている。

【0003】そのような電池は二次電池としても製造されており、その代表例はリサウムイオン二次電池である。この電池は、リサウムを強度、放出が可能を依頼符を合む負債と、リサウムと連移を属との複合微化物を含む正接と、電解液化とから構成されている。電解液には、プロピレンカーボネートやエチレンカーボネートな

どの高誘電率カーボネート溶媒と、ジエチルカーボネート、メチルエチルカーボネートやジメチルカーボネートやジメチルカーボネートなどの低倍度カーボネート溶媒との混合溶媒に、1.iBF<sub>4</sub>、1.iPF<sub>5</sub>などのリチウム電解質を混合した溶液が用いられている。

[0004]ところで、リチウムイオン二次電池の然欠 定性は、電池の方電景は原理していることが報告され ている。電池を規定電圧個以上に充電すると、力なる 潜充電すると、見極上に金属リチウムが折出したり、あ るいは正例の酸に既が高よって、電源深との化学反応が 起こりやすくなり、電池の表弦が分化下する。形で 性が低下した電池を高温条件下におくと、自己発熱反応 によって発展をが起こることが考えられるので、電池を 過差電とせないことが重要である。

[0005] そこで、特際平の-171840号、物間 2000-58116号、特間2001-15155号 全報などでは、ビフェニル環やアルキルベンセン類を添 加した電解液の使用を提集している。また、特制平11 -162512号公報には2個の汚香族落で置きされた アルキル化合物やフッ素原子電視方面体化合物度など が、高端性性が改良された送光電防止荷として提案され いいる。

[0006]ビフェニル様、アルキルベンセン様、秀香 族基で監検されたアルキル化合物やフッ素原子医検外毒 核化合物類は、リチウム電池に使用される一般均分溶解 に比べて軽化電位が低いなめ、これらを流動した電解後 は、電気が解され場でなる。このため、電池が過去電さ れる代わりに、電解能が電水分解されるため、透光電を 防止する効果がある。以降、このような機能を有する化 合物を過去取り起いをいます。

[0007]一方で、送売車時止線は、歴化電心が低い ために、通常の唯門状態で高温の条件でも、少量ながら も電気分解が短り、高温保存4件が低下することがあ る。すなわち、過光電防止消を活加した電肝液におい て、過光電助止作用と高温保存4件性はトレードオフの関 縁にある。

10008 例えば、木砂明省らの検討によると、前記したビフェニル環やアルキルペンセン・別は、意図における電池棒性な及性が響性からが、4、20~00元で8うで以上の高温にすると、電池特性が大幅に低下する。実験結果が得られている。また、同えば、木砂明省らの検討によると、ファメルマを関する性に合っている。これは、ファメルマを関する性に分析で、ビフェルに比較して、高温保存特性が若干改善されたもの、選売電の助止作用が低くなる実施検索が得られている。これは、ファル展で置度が表別を記憶が得られていた。変温条件下での電気分階は起りを観じ窓位が拝下高いため、変温条件下での電気分階は起りをなったものの、電池条件を取りませた。

【0009】また、拷開平11-1625129%報では、フェ素原子環境予告核止合物原の添加退は、2・5 重果ので十分であると記されている。しかし、水卵料を らの物質によると、前波のように、ファ素原子環境等等 核化合物類は、ビフェルル上地のして、海常電の地の 用が終す。 一般ではから、ファ素原子電源学等核化合物期のみ で造れ電的の電池の安全性を高めるためには、120歳を 3重電光以上にすることが必要であり、その場合には、 ファ素原子置情学者族化や細定使用したとしても、高温 下での電池機体製の条化が失さるが

1001013 は、電池の海温保存物性を改善する方法 として、ビニレンカーボキート類(特許3066126 ランマカルデルエチレンカーボキート類(特許3066126 リンマカルデルエチレンカーボキート類(特別 30342号公開)、芳香族スルホン独工ナル4値(特別 2002-158035号公開)を電解部に活動することが開発されている。これんの方法を、きんに急が電筋 止利の海温保存性性を改成することとか。決定を に利の海温保存性性を改成することが多まられる。とこ カが、本発明書の特別によると、過光電動ル理として し、海温保存制度の破費作用がほとんどなかった。 (6 高温保存制度の破費作用がほとんどなかった。 [0011]

【特許文献1】特別平11~162512号公報 【0012】

【界明が解決しようとする観響】以上述でように、適 充電助た特性に関化、高温収存特性に能化化非水電解 液、およびリチウム二次電池はまた得られていない。そ こで本界明は、造化電助に効果が高く、かつ高温解析明 は、そのような事味で解析を含み、適気電助の安全性を 高かた二次電か環境を含み、適気電助の安全性を 高かた二次電か環境を目的と

[0013]

【課題を辞決するための手段】すなわち本発明は、ファ 業福子復興等意能合物、無深成产と東京部へかか なる芳香族族化米罪化合物、その他の非水溶媒およびリ ナウム合有電解化とからなる電解液であって、ファ潔原 子程度特定族に各種地電解液中に0、1~2の環境、 また芳香族炭化米菜化合物は電解液中に0、1~3重量 。また芳香族炭化米菜化合物は環解液中に0、1~3重量 \*\*含着されている非水電解液と機体する。

【0014】前記のファ素原子置換芳香族化合物が、フ マ素原子覆接・アクレン類、ファ素原子置換フルオレン 類、およびファ素原子置換ビフェニルがらなる間から 趣ばれる少なくとも1種の化合物である前記非水電解液 は、本発明の好ましい確接できる。

【0015】前記の芳香族炭化水素化合物が、アルキル 基またはシクロアルキル基置換ペンゼン類およびピフェ ニル類からなる質から選ばれる少なくとも1種の化合物 である前記非水電解液は、本発明の野ましい態様であ ス

【0016】また木発明は、前記の電解液が、さらに下 記一般式(1)で示されるビニレンカーボネート類、下 記一般式(2)で示されるアルケニルエチレンカーボネ - ト類、および下記一般式(3)で示される不飽和炭化 水素基を有するスルトン類、下記一般式(4)であされ るアリール基を有するスルホン酸エステル、飽和炭化水 煮基を有するスルトン類、およびスルホン酸イミドから なる群から選ばれる少なくとも1種の化合物を、電解液 中に0.01~10重量%含有している非水電解液を提 供する。これらを、フッ素原子置換芳香槟化合物、炭素 原子と水素原子のみからなる芳香族炭化水素化合物の混 合物と併用した場合は、高温保存特性を大福に改良する ことができる。

[0017]

[化5]

L式(1)において、R1 およびR2 は、互いに同一で あってもよいし異なっていてもよく、水素原子、ハロゲ ン原子または炭素数が1~12のハロゲン原子を含んで いてもよいアルキル基を表す。〕

[0018]

[#6]

[式(2)において、R3~R6は、互いに同一であっ てもよいし異なっていてもよく、水紫原子 ハロゲン原 子、炭素数が1~12のハロゲン原子を含んでいてもよ い炭化水素基、または炭素数が2~12のアルケニル基 であって、その内少なくとも一つは炭素数が2~12ア ルケニル基である。1 [0019]

14:71

「式(3)において、R7~R!のは、互いに同一であ ってもよいし異なっていてもよく、水素原子、ハロゲン 原子、または炭素数が1~12のハロゲン原子を含んで いてもよいアルキル基であって、nは0から3の整数で 55. 7

100201 Uks 1

[式(4)において、R11~R:6は、互いに同一で あってもよいし異なっていてもよく、水素原子、リチウ ム原子、ハロゲン原子、スルホン酸エステル基、カルボ ン酸エステル基、スルホン酸リチウム基、および炭素数 1~12のハロゲン原子を含んでいてもよいアルキル基 からなる群から選ばれる原子または基である。]

【0021】さらに本発明は、負極、正極および電解液 を含む二次電池であって、電解液が前記した非水電解液 であるリチウム二次電池を提供する。

【0022】また本発明は、電池内部のガス圧力が所定 値以上になると充電を遮断する電流遮断機構を備えてい る前記のリチウム二次電池を提供する。

【0023】またさらに本発明は、電池の温度が所定値 以上になると充電を遮断する電流遮断機構を備えている 前記のリチウム二次電池を提供する。

[0024]

【発明の実施の形態】次に、本発明に係る非水電解液お よびその非水電解液を用いたリチウムニ次電池につい て、その構成を具体的に説明する。本発明の非水電解液 は、フッ素原子道換芳香族化合物、炭素原子と水素原子 のみからなる芳香族炭化水素化合物、その他の非水溶媒 およびリチウム含有電解質とからなる電解液であって、 フッ素原子置換芳香族化合物は電解液中に0.1~20 重量%、また芳香族炭化水素化合物は電解液中に0.1 ~3重量%含有されている非木電解液である。このよう な非水電解液は、優れた過充電防止効果を示すと共に、 高温保存特性の低下を可能な限り抑制することができ

【0025】フッ素原子置換芳香族化合物

本発明に係わる非水電解液の一成分であるフッ素原子置 換芳香族化合物は、過光電防止剤として機能する物質で あって、芳香族環に結合した水素原子の一部または全部 がフッ素原子で置換された化合物である。ここで芳香族 環を有する化合物とは、#電子の非局在化によって実質 的に安定化される環状化合物を示している。

【0026】そのような化合物の例として、フッ素原子 置換ベンゼン類、フッ素原子置換ナフタレン類、フッ素 原子置デカリン類、フッ素原子置換フルオレン類、フッ 素原子置換ビフェニル類。フッ素原子置換ジフィニルメ タン類、フッ素原子置換アントラセン類、フッ素原子置 換ターフェニル類、フッ素原子置換フェニルエーテル 類、フッ素原子置換チオフェン類、フッ素原子置換フラ

これらの化合物は、単独で用いてもよいし、2種類以上 を組み合わせて用いてもよい。

【0027】次に、フッ楽原子置換ナフタレン類の具体 例を挙げる。

(1)ファ素原子置幾ナフタレン類:1-フルイロナッタレン、2-フルオロナフタレン、1、2-ゼンルオロナフタレン、1、3-ジフルオロナフタレン、1、3-ジフルオロナフタレン、1、3-ジフルオロナフタレン、1、7-ジフルオロナフタレン、1、8-ジフルオロナフタレン、2、3-ジフルオロナフタレン、2、6-ジフルオロナフタレン、2、7-ジフルオロナフタレン、1、3、5、7-ドリフルオロナフタレン、1、3、5、7-ドリフルオロナフタレン、2、7-ジフルオロナフタレン、1、3、5、7-ドリフルオロナフタレン、1、3、5、7-ドリフルオロナフタレン、1、3、5、7-ドリフルオロナフタレン、ベンタフルオロナフタレン、ベーフルオロナフタレン、バーフルキロナフタレン、バーフルキロナフタレン、バーフルキロナフタレン、バーフルキロナフタレン、バーフルキロナフタレン、バーフルキロナフタレン、バーフルキロナフタレン、バーフルキロナフタレン

【0028】(2)アルキル基およびフッ素原子資換ナ

- フタレン類: 1-フルオロ-3-メチルナフタレン (3) アルキルオキシ基およびフッ素原子置換ナフタレ
- ン類:1-フルオロー3-メトキシナフタレン
- (4)塩素原子およびフッ素原子置換ナフタレン類:1 ーフルオロー3-クロロナフタレン

これらのフッ素原子置換ナフタレン類において、その1 分子当りのフッ素原子置換数は、2~4個が望ましい。 フッ素原子置換数が前配の範囲内にあると、優れた過充 電助止効果を生じると共に、高温保存下での電池特性の 劣化が小さくなる。

【0029】次に、フッ素原子置換フルオレン類の具体 例を挙げる。

例を呼びる。
(1) ファ素原子環境フルオレン類: 1 ーフルオロフル
オレン、2 ーフルオロフルオレン、3 ーフルオロフルオレ
ン、4 ーフルオロフルオレン、9 ーフルオロフルオレ
ン、1、2 ージフルオロフルオレン、1、3 ージフルオ
ロフルオレン、1、4 ーンジルオロフルオレン、1、5 ージフルオロフルオレン、1、4 ージフルオロフルオレン、1、7 ージフルオロフルオレン、1、7 ージフルオロフルオレン、1、8 ージフルオ
ロフルオレン、2、8 ージフルオロフルオレ
ン、2、8 ージフルオロフルオレン、3、4 ージフルオ
ロフルオレン、3、5 ージフルオロフルオレン、3、6 ージフルオロフルオレン、3、5 ージフルオロフルオレン、3、5・1 ジアルオロフルオレ
ン、9、9 ージアカオロフルオレン、1、5、5 ・トリ

フルオロフルオレン、2、3、7ートリフルオロフルオ レン、1、3、5、7ーテトラフルオロフルオレン、ベ ンタフルオロフルオレン、ベキサフルオロフルオレン、 ヘアラフルオロフルオレン、バーフルオロフルオレン、 (10030](2)アルキル基およびファ素原子密設フ オルナン類:1-フルオロー3、メチルフルオレン (3)アルキルオキシ基およびファ素原子密鎖フルオレン類:1-フルオロー3・メトキシフルオレン (4) 塩素原子を計グラン表房子類参加オレン・第:1

(4)塩素原子およびフッ素原子置換フルオレン類: 1 ーフルオロー3ークロロフルオレン

【0031】これらのファ荼原子直換フルオレン類において、その1分子当りのファ荼原子直換数は、2~4個が望ましい。ファ荼原子置換数がこの範囲にあると、優れた過光電防止効果が得られ、かつ高温保存下での電池特性の金化が小さくなる。

【0032】次に、フッ素原子置換ビフェニル類の具体 例を挙げる。

(1)フッ素原子置換ビフェニル類:2-フルオロビフ ェニル、3ーフルオロビフェニル、4ーフルオロビフェ ニル、2、3ージフルオロビフェニル、2、4ージフル オロピフェニル、2、5ージフルオロビフェニル、2、 6-ジフルオロビフェニル、2.2'-ジフルオロビフ ェニル、2、3'ージフルオロビフェニル、2、4'ー ジフルオロビフェニル、2.5°-ジフルオロビフェニ ル、2、6' ~ ジフルオロビフェニル、3、3' ~ジフ ルオロビフェニル、3、4、一ジフルオロビフェニル 3,5' ージフルオロビフェニル、3,6' ージフルオ ロビフェニル、4,4'-ジフルオロビフェニル、トリ フルオロビフェニル、テトラフルオロビフェニル、ペン タフルオロビフェニル、ヘキサフルオロビフェニル、ヘ アタフルオロビフェニル、オクタフルオロビフェニル. ノナフルオロビフェニル、パーフルオロビフェニル 【0033】(2)アルキル基およびフッ素原子置換ビ フェニル類

2ーフルオロー4ーメチルピフェニル、4ーフルオロー 2ーメチルピフェニル、2ーフルオロー2'ーメチルビ フェニル

(3) アルキルオキシ基およびフッ素原子置換ビフェニ ル類

2-フルオロー4ーメトキシビフェニル、4-フルオロ -2-メトキシビフェニル、2-フルオロ-2'-メト キシビフェニル

(4)塩素原子およびフッ素原子置換ピフェニル類 2-フルオロー4-クロロビフェニル

【0034】これらのフッ楽原子置換ビフェニル領において、その1分子当りのフッ楽原子置換数は、1~3個が将ましく、1個または2個がより将ましく、1個が6に対ましい。フッ楽原子置換数が新造の範囲にあると、修力だ済を案断止効果が得られる。

【0035】フッ素原子モノ置換ビフェニル類の場合、

[0036] フィ素属子ン変数ピフェニル類の場合、そのファッ葉原下製作図は、二つの頭の 2位置またはそれ 電が望ましく、さらには4位置および4 位置が最も重ましい。ファ素原子が開立の置換位置に結合している と、ピフェニルの電気的辨正比が選集にコントロールさ れ、高温度存下での電池特性の劣化を抑制し、過充電助 止効果を高かるととができる。

【0037】前記したフッ素原予置換ビフェニル類の中でも、2-フルオロビフェニル、4-フルオロビフェニル、4-ゲージフルオロビフェニルが好ましく。特に2-フルオロビフェニルが好ましい。

#### 【0038】芳香族炭化水素化合物

本界明に係わる非本電解では、その構成成分の一つとして世業部でも本産解であったる。素育結果性とは 台物を認加する。それによって、ファ素原子置換券音能 化合物の過光電助止効果をより一層率かる効果を得ることができる。そのような寿育能別化・素に合物して、 ベンゼン盟、ピフェニル環、ターフェニル場、サフタレ 域をどを増考ることができ、それらは1種類を用いて もよいし、2個類以上を組み合わせて用いてもよい。 【0039】次に、それら寿春族炭化・素化合物の具体 例を幸好る。

- (1)ベンゼン類:ベンゼン、トルエン、キシレン、クメン、シクロヘキシルベンゼン、テトラリン

100 401 これらの芳香族炭化水素化合物の中でも、 アルキル基またはシクロアルキル基理機ペンセン残と アエニル・新が乗しく、さらにはシクロペキシルベン とピフェニルがより好ましく、ピフェニルが最も好ま しい。これらの化合物を少乗活加する場合は、高温保存 時の電影性が色が下を負小限に1つつ、アッ素原で運換 芳香族化合物の過光電防止効果を高めることができる。

## 【0041】その他の化合物

本発明に係わる非水電解液では、先に記した2成分に加えて、さらに一般式(1)で示されるピニレンカーボネート類、一般式(2)で示されるアルケニルエチレンカーボネート類、一般式(3)で示される不飽和炭化木素 基を有するスルトン類、一般式(4)で表されるアリー

ル基を有するスルホン酸エステル、絶和炭化水業基を有 するスルトン類、およびスルホン酸イミドからなる群か ら激ばれる少なくとも1種の化合物を加えることが望ま

- [0042] 海穴電跡止発が、先に示した2度分の場合 は、上途の化合物を加えることで、海ボの此一般を添加 することではこる高温各字跡の近地特性の低下を大い 野町することができる。上述の化合物として、次に記す 化合物を例示することができる。それらは単独で用いて もよいし、2種類以上を組み合かせて用いてもよいし、2種類以上を組み合かせて用いてもい
- (1) 一般式(1)で示されるビニレンカーボネート類(2) 一般式(2)で示されるアルケニルエチレンカーボネート類
- (3)一般式(3)で示される不飽和炭化水素基を有するスルトン類
- (4)一般式(4)で表されるアリール基を有するスル ホン酸エステル
- (5) 飽和炭化水素基を有するスルトン類
- (6) スルホン酸イミド
- 【0043】ビニレンカーボネート類は、次に示す一般 式(1)で表される。 【化9】

[0044]式(1)において、R! およびR2は、互 かに同一であってもよい見なっていてもよく、水電原 子、ハロゲン原子。または緑素砂が1−12のハウン原 原子を含んでいてもよいアルキル基を表す。ハロゲン原 子としては、ファ素原子または塩素原子が好ましく、さ らにはファ素原子をより程をよい。

【0045】式(1)で表されるビニレンカーボネート 頭の具体例として、ビニレンカーボネ・ト、フルオロビ ニレンカーボネート、メチルビニレンカーボネート、ス ルオロメチルビニレンカーボネート、エチルビニレンカ ーボネート、プロセルビニレンカーボネート、ブチルビ ニレンカーボネート、ジメキルビニレンカーボネート、 ジエチルビニレンカーボネート、 ジエチルビニレンカーボネート、 のこれらの化合物 の内、ビニレンカーボネートが強も望ましい。

【0046】アルケニルエチレンカーボネート類は、次に示す一般式(2)で表される。 【化10】

【0047】式(2) において、R3~R6は、互いに 問一であってもよいし異なっていてもよく、永素原子。 ハロゲン原子、炭素数が1~12のハロゲン原子を含ん でいてもよい炭化水素基、または、炭素数が2~12の アルケニル基であって、R3~R6の内の少なくとも・ つは炭素数が2~12アルケニル基である。アルケニル 基の倒として、ビニル基。プロペニル基。アリル基 ブ テニル基などを挙げることができる。

【0048】式(2)で表されるアルケニルエチレンカ ーポネート類の具体例として、ビニルエチレンカーポネ -ト、プロペニルエチレンカ・ボネート、4、4-ジピ ニルエチレンカーボネート、4,5~ジビニルエチレン カーボネート、4ーメチルー4ービニルエチレンカーボ ネート、4~フルオロー4ービニルエチレンカーボネー ト、4-フルオロー5ービニルエチレンカーポネート。 4-メチルー5-ビニルエチレンカーボネート、4-エ チルー4ービニルエチレンカーボネートなどを挙げるこ とができる。これら化合物の内 ビニルエチレンカーボ ネートおよびジビニルエチレンカーボネートが最も望ま LW

【0049】不飽和炭化水素基を有するスルトン類は、 次に示す一冊式(3)で表される。

[-(L111

【0050】式(3)において、R7~R10は 万い に同一であってもよいし異なっていてもよく、水素原 子、ハロゲン原子、または炭素数が1~12のハロゲン 原子を含んでいてもよいアルキル基であって、nはOか ら3の影響である。

【0051】式(3)で表される不飽和炭化水素基を有 するスルトン類の具体例として、エチレンスルトン、 1、3-プロペンスルトン、1、4-プテンスルトン、 1,5-ペンテンスルトン、1-メチル-1,3-プロ ペンスルトン、1-フルオロー1、3-プロペンスルト ン、2-メチルー1、3-プロペンスルトン、3-メチ ルー1、3ープロベンスルトン、1-トリフルオロメチ トンおよび1、4-ブテンスルトンが最も望ましい。 【0052】アリール基を有するスルホン酸エステルと しては、次に示す一級式(4)のものが例示される。

ルー1. 3ープロペンスルトンなどを挙げることができ る。これらの化合物のうちでも、1、3-プロペンスル

[0053]式(4)において、RII~RIGは、狂いに 同一であってもよいし異なっていてもよく、水素原子、 リチウム原子、ハロゲン原子、スルホン酸エステル基、 カルボン酸エステル基、スルホン酸リチウム基、および 炭素数1~12のハロゲン原子を含んでいてもよいアル キル基からなる群から測ばれる原子または基である。

【0054】式(4)で表されるアリール基を有するス ルホン酸エステル類の具体例として、ベンゼンスルホン 酸エチル、ベンゼンジ (スルホン酸メチル) ベンゼン ジ (スルホン酸エチル)、ベンゼンジ (スルホン酸プロ ピル ) . ベンゼン (スルホン酸メチル) (スルホン酸エ チル)、ベンゼンジ (スルホン酸アリル)、ベンゼンジ (スルホン酸ビニル)、ベンゼンジ (スルホン酸エチニ ル)、ベンゼントリ(スルホン酸メチル)、スルホ安息 香酸無水物、スルホ安息香酸ジメチル、トルエンスルホ ン酸メチル、トルエンジ(スルホン酸エチル)、トルエ ントリ (スルホン酸プロビル) トリフルオロメチルベ ンゼンスルホン酸メチル、トリフルオロメチルベンゼン ジ (スルホン酸メチル) トリフルオロメチルベンゼン トリ (スルホン酸エチル)、ナフタレンスルホン酸リチ ウム塩、ベンゼンスルホン酸リチウム塩、トリフルオロ メチルベンゼンスルホン酸リチウム塩、ベンゼンジスル ホン酸ジリチウム塩、トリフルオロメチルベンゼンジス ルホン酸ジリチウム塩、ベンゼントリスルホン酸トリリ チウム塩、スルホ安息香砂ジリチウム塩 トルエンスル ホン酸リチウム塩、トルエンジスルホン酸ジリチウム塩 などを挙げることができる。これらの化合物の中でも、 ベンゼンジ(スルホン酸エステル)が好ましく、特にメ 夕位置置換のペンゼンジ (スルホン酸エステル) が好ま

【0055】飽和炭化水素基を有するスルトン類とし て、1、3-プロパンスルトン、1、4-ブタンスルト ン、1,5-ペンタンスルトン、1,6-ヘキサンスル トン、1-メチルー1、3-プロパンスルトン、2-メ チル1、3ープロパンスルトン、3ーメチル1、3ープ ロバンスルトン、1-メチル-1、4-ブタンスルト ン、2-メチル-1、4-プタンスルトン、3-メチル 1、4ープタンスルトン、4ーメチル-1、4ープタ ンスルトンなどを例示することができる。これらのうち で、1、3-プロパンスルトンと1、4-ブタンスルト ンが望ましい。

【0056】スルホン酸イミドとして、Nーメチルージ (メタンスルホン酸) イミド N.N ジメチル・メタ ンスルホン酸イミド、トリス(トリフルオロメタンスル

【化12】

【0057】これらの化合物の中でも、ジ(トリフルオロメタンスルホン酸)イミド類、ジ(ベンタフルオロエタンスルホン酸)イミド類が好まして、物にジ(トリフルオロメタンスルホン酸)、ミドリチウム塩やジ(ベンタフルオロスルホン酸)、イミドリチウム塩は、電解質としても作用し、電解液のイオン伝導性を向上させるので
割ましい。

【0058】前記した化合物のうち、一根式(1)で表 されるビニレンカーボネート類、および一般式(3)で 表される不飽和敗化水素基を有するスルトン類が望まし い、具体的には、ビニレンカーボネートと1、3-プロ ペンスルトンが好ましい。

[0059]また、一般式(1)で表されるビニレンカーボトー財産、一般式(3)で表されるが起映た表差を有守るスルトン類とを同時に添加すると、高温保存性の効果が搭乗したがあったがに好きとく、その一何とレンカーボネートと1、3 → プロペンスルトンとり組み合わせを挙げることができる。
[0060]その他の非水溶性

本発明に採わる非水電解液は、非水溶媒と電解質とから 基本的に構成されており、その非水溶媒は、前記したフ 水源原子協挽者信託合物、および炭末原子と水素原子 のみからなる芳香族炭化水常化合物に加えて、遠常使用 されている非水溶媒を用いる。ここでは、「通常使用さ れている非水溶媒を用いる。ここでは、「通常使用さ れている非水溶媒。を「その他の非水溶媒」と呼び、次 に具体的に温明する。

100611使用可能なその他の非水溶媒として、環状 の非アロトン性溶媒とはがくまたは減化の非アロトン性 溶媒を解することができる。その中、現場の非アロトン 性溶媒としては、エチレンカーボネートのような環状カー ボネート、ア・ブチロラクトンのような環状カー ボネート、ア・ブチロラクトンのような環状スーター ル、スルホランのような環状スポン、ジオキソランの ような環状エーテルを例示することができる。また解状 の非アロトン性溶器としては、ジメナルカーボネートの ような様状カーボネート、アロビンで使メチルのような 鎖状カルボン酸エステル、ジメトキシエタンのような鎖 状エーテルを例示することができる。

[0062]電池の質荷特性や配温特性の向上を特に意図した場合には、環状の非プロトン性溶像と繁状の非プロトン性溶像と繁状の非プロトン性溶像と解じの非プロトン性溶像とを振うしたが望ました。 電解機の電気信号的安定性を重視する場合には、環状の非プロトン性溶像として環状カーボネートを、鎖状の非プロトン性溶像として類状カーボネートを選択して混合使用する。上が望ました。

【0063】環状カーボネートの例として、エチレンカーボネート、アロピレンカーボネート、1、2 ー ブチレンカーボネート、1、2 ー ブチレンカーボネート、2、3 ー ブチレンカーボネート、2、3 ー ベンチレンカーボネートを弾げることができる。誘電率の高いエチレンカーボネートとアロピレンカーボネートは、特定である。 実施活物質に環境を使用する場合には、特にエチレンカーボネートが歩ましい。これら環状カーボネートは、2機即以上を混合使用でもよい。

【0064】「新状サーボネートの例として、ジメチルカーボネート、メチルエチルカーボネート、メチルイソア
ロピルカーボネート、メチルイソア
ロピルカーボネート、メチルイソア
ロピルカーボネート、メチルインア
ロピルカーボネート、メチルア
ロピルカーボネート、メチルト
ロピルカーボネート、メチルト
ロピルカーボネート、メチルト
ロピルカーボネート
ボートを挙げることができる。粘度の低いジメチルカー
ボネート、メチルエアルカーボネート、ジエチルカーボ
ネートは客遊に使用できる。これら顔状や・ボネート
は、2階類以上を高を使用でもない。

100651 環状カーボネートと線以カーボネートとの 連合割合(環状カーボネート)は、 重型比で表して、好ましくは1、99〜99・1、より 好ましくは5:99〜70:30、さらに好ましくは1 0:90〜60:40である。このような混合割合の結 間内であると、電解液の粘度上昇を抑制し、電影管の解 維度を添かることができるので、電池の充敗電射性に関 お金職解液の形成を必称を必称となった。

[0066]一方、電池の火災安全性地上の概点から溶 継の引火点を高くする場合とは、その他の非水溶線とし て、環状の非アコトと情溶後を実験で使用するか。 よいは鎮流の非アロトン性溶像を放けた同かか。 溶媒会体に対して20重量%以下に調整することが望ま しい。

【0067】この場合の課扱の第プロトン性溶鍵としては、特に、エチレンカ・ボネート、プロピレンカ・ボネート、プロピレンカ・ボネート、スルホラン、アーブチロラクトン、Nーメチルオキサリノンから選ばれる1種またはこれらを組み合わせて担いることが望ましい。 異体的空溶線の組み合わせとしては、エチレンカーボネートとスルホラン、エチレンカーボネートとアンカーボネートとア・ブチロララトシ、エチレンカーボネートとア・ブチロララトン、エチレンカーボネートとア・ブチロララトン、エチレンカーボネートとア・ブチロララトン、エチレンカーボネートとア・ブチロララトン、エチレンカーボネートとア・ブチロララトン、エチレンカーボネートとア・ブチロララトン、エチレンカーボネートとア・ブチロララトン、エチレンカーボネートとア・ブチロララトン、エチレンカーボネートとア・ブチロララトン、エチレンカーボネートとア・ブロラフトン

トとプロビレンカーボネートとアープチロラクトンを挙 げることができる。

【0068】鎖状の非プロトン性溶媒をその他の非水溶 媒全体に対して20重量%以下の割合で使用する場合に は、鎖状の非プロトン性溶媒として、鎖状カーボネ・

ト、 類状カルボン 億エステル。 領状リン億エステルを使用することができる がに、ジメナルカーボネート、シブナ エナルカーボネート、ジフロナルカーボネート、シブナ ルカーボネート、システナルカーボネート、シオナルカーボネート、シテルカーボネート、シテルエテルカーボネート、シチルエフリカーボネート、メチルフリーボネート、メチルフナルカーボネート。 メチルオフチルカーボネートと が原状ウーボネートとの混合物名 (環状ケーボネート) は、 頭肚ケラビネート: 領状ケーボネートとの混合物名 (環状ケーボネート) は、 頭肚ケラビネート: 領状ケーボネートとの混合物名 (環状ケーボネート) に 頭上で シージョン・1 ション・1 ション・1

100691その他の非水溶螺には、本発明の目的から 遠観したい範囲内で耐起以外の溶媒を含んでいてもよ い、そのような容様としては、具体的には、ジメチルホ ルムアミドなどのアミド狐、メチル N、N・ジメチル ルバメートなどの球状サンド狐、N・ルーダスチルイミケ ゾリジンなどの球状サンド狐、N・ルージメチルイミケ ゾリジンなどの球状サンド狐、N・ルージメチルイミケ バリジンなどの球状サンド狐、N・ルージメチルイミケ ボールでは、ほう酸トリプトル、ほう酸トリオクテ ル、ほう酸トリ(トリメチルシリル)などのかで酸エス テル狐、し、リン酸トリメチル、リン酸トリエイチ ナル狐、リンボトル・メール・ボリエチレングリコ ニールジメチルエーテル、ボリエチレングリ コールジメチルエーテル、ボリエチレングリ コールジメチルエーテルのようなエチレングリコール 海体などを使用することができる

【0070】リチウム含有電解質 木発明の非水電解液に使用可能なリチウムを含有する電

本発明の非水電解液に使用可能なリチウムを含有する窓 解質としては、通常、非水電解液用電解質として使用さ れているものであれば、特に制限されることなくいずれ をも使用することができる。

[0071]電解費の具体例として、 $\text{LiPF}_6$ 、Li  $\text{BF}_4$ 、LiC  $\text{10}_4$  , Li As  $\text{F}_6$  . Li 25 Ii  $\text{F}_6$  . Li  $\text{OSO}_2$   $\text{C}_2$   $\text{F}_{12}$  Li + Ii  $\text{C}_{\text{H}}$  To New Sign ) .  $\text{LiPF}_n$  ( $\text{C}_k$   $\text{F}_{12}$  H + Ii ) I ( $\text{G}_{\text{H}}$  H ) Ii  $\text{C}_{\text{H}}$  H Ii Ii

【0072】また、次の一般式で示されるリチウム塩も使用することができる。すなかち、LiC(SO<sub>2</sub> R 1<sup>\*</sup>)(SO<sub>2</sub> R1<sup>\*</sup>)(SO<sub>2</sub> R1<sup>\*</sup>)、LiN(SO<sub>2</sub> R 2<sup>\*</sup>)、LiN(SO<sub>2</sub> R2<sup>\*</sup>))、LiN(SO<sub>2</sub> R2<sup>\*</sup>)、LiN(SO<sub>2</sub> R2<sup>\*</sup>)、CSO<sub>2</sub> R1<sup>\*</sup>)、LiN(SO<sub>2</sub> R2<sup>\*</sup>)、CSO<sub>2</sub> R1<sup>\*</sup>)、CCC、R1<sup>\*</sup> ~ R2<sup>\*</sup> は、互いに 時であってもよいし異なっていてもよく 農業費1~

8のパーフルオロアルキル基である。これらの内、特 に、LiPF<sub>6</sub>、LiBF<sub>4</sub>、およびLiN(SO<sub>2</sub>R <sup>24</sup>)(SO<sub>2</sub>R<sup>25</sup>)が好ましい。

【0073】をお、ここで何等した化合物の中には前記 したスルホン酸イミドと部が的に重複しているものがあ るが、それらの配合物は、電解質として作用すると同時 に、非本電解池の高温条件下における電池特性の安化を 観測する効果を使持っているので、いずなの目ので 阻してもく、リチウム含有電解質として使用すること が望ましい。

【0074】これらのリチウム塩は単独で使用してもよいし、また2種類以上を混合して使用してもよい、2種類以上を混合して使用してもよい、2種類以上を混合して使用する組み合わせとしては、LiPF6とLiN(SO

## [0075] 非水電解液

本発明に係わる非水電解液は、その構成成分として、フ ・ 素原で極端芳香族化合物、炭素原アと水素原アのみか らなる芳香族院化水茶化合物、およびその他の非水溶線 とを含む非水溶線、およびリチウム合有電解質とを少な くとも会れしている。

【0076】フッ素原子置携労審係化合物の含有量は、電解接水体に対して0.1~20重量が、貯ましくは 0.5~20重量が、さらた対よしくは3~20重量。 %、さらには3~10重量が効望ましい、この範囲所であると、高い過光電防止効果が得られると共に、高温保存性の低下が進ん限に到よるれ、また電解液のリチウムイオン伝媒度の低下がほとんどないのて電池の負荷特性を展析に展布ととができる。

10077 J 埃塞原子と木潔原子のみからなる方常能像 化水素化合物の含音は、電影液合化に対しての、1~ 3重量等、好ましくはひ、1~2重量等、より育ましく はひ、1~1重量かが望ましい。この範囲であると、 ファ素原子電影方像原生の音化機変無によって、優 れた過電影片域界が得られ、また高温泉存時の電池特 性の低下も最小限に即続される。

【0078】またリチウム含有電解質は、等ましくは 0.1~3モルノリットル、より若ましくは0.5~2 モルノリットルの濃度で沸水電解液中に含まれているこ とが望ました。それによって、良容な負荷特性、低温特 性などの電気射性を得ることができる。

【0079】本際別に係める非水電解線の一能様として、前記したファ素源子習情が香味化含物、炭素原子と 水業原子の水からなる芳香族単化水業化合物、その他の 非本溶理および電解質を含む基本構成に加えて、さらに 前数で1その他の化合物。※添加した情報でと変えることができる。その含有量。電子配変な作業力にご 好ま しくは0.01~10重量%。より好ましくは0.05 ~5重量%。さらに好ましくは0.1~3重量%が望ま しい。添加量がこの範囲内にあると、前記した過充電防 止刺を添加したときに起る高温保存時における電池特性 の低下を大抵に抑制することができる。

[0080] 前述した構成の本発明に係る非木電解液 は、リチウム二次電池用の非本電解液としてお確定ある はかりでなく、一な電池中の非水電解液、電気である はかりでなく、一な電池中の非水電解液、電気である パンタ用の非水電解液、電気二重層キャパシタやアルミ 電解コンデンサ間の非水電解液としても用いることができる。

#### 【0081】二次電池

本発明に係るリチウム二次電池は、負頼、正極、それら を互いに分離するセパレーター、および前記した非水電 解液とから基本的に構成されている。

[0082] 負触を構成する負格活物質としては、金馬 リチウム、リチウム含有合金、またはリチウムとの合金 化が可能なシリコン、シリコン合金、スズ、スズ合金、 リチウムイオンのドープ・脱ドープが可能な酸化スズ、 酸化シリコン、リチウムイオンのドープ、脱ドープが可能な選移全属酸性物、リチウムイオンのドープ・脱ドー プが可能な選移金属監禁化合物、リチウムイオンのドープ が可能な選移金属監禁化合物、リチウムイオンのドープ 物にアナブが関係と関係が大震が同様、あいはこれらの混合 物のいずれを4桁いることができる。

【0083】炭素材料としては、カーボンブラック、活 性炭、人造黒鉛、天然黒鉛、非晶質炭素材料などを挙げ ることができる。その形態は繊維状、球状、ボテト状、 フレーク状などのいずれであってもよい。 非晶質炭素 材料として、具体的にはハードカーボン、コークス、1 500℃以下で焼成したメソカーボンマイクロビーズ (MCMB)、メソフェーズビッチカーポンファイバー (MCF)などを例示することができる。 黒鉛材料とし ては、天然異鉛、黒鉛化コークス、黒鉛化MCMB、黒 鉛化MCFなど、またホウ素を含有するもの、さらに 金、白金、銀、銅、Sn、Siなど金属で被覆したも の、あるいは非晶質炭素で被覆したものなどを使用する ことができる。これらの炭素材料は、1種類を使用して もよいし、2種類以上を適宜組み合わせて混合使用して もよい。また、蒋電助剤として、カーボンブラック、ア モルファスウイスカーカーボンなどを加えて使用しても It.

【0084】 炭素材料としては、特にX銀回折法で測定した(002) 原の回開版(d002)が0.340m 以下の炭素材料が含まし、金沸波が1.70g/cm3以上である規約またはそれた近い性質を有する高結晶性炭素材料が選ました。このような炭素材料を使用すると、電池のエルギー密度を高くすることができる。【0085】 正様を構成する正統活物質としては、FeS2、MoS2、TiS2、MnO2、V20、などの発酵を顕成性などは変好を変形し、L1000。

LiMnO2、LiMnQQ。LiNiO2、LiN  $I_{X}$ Co $_1 \cdot \cap I_{X}$ CO $_2$  LiNi $_3$ CO $_3$ Mn  $_4 \cdot \cap I_{X}$ CO $_4 \cdot \cap I_{X}$ CO $_4 \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cap I_{X}$ CO $_4 \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cap I_{X}$ CO $_4 \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cap I_{X}$ CO $_4 \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cap I_{X}$ CO $_4 \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cap I_{X}$ CO $_4 \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cap I_{X}$ CO $_4 \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cap I_{X}$ CO $_4 \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cap I_{X}$ CO $_4 \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cap I_{X}$ CO $_4 \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cap I_{X}$ CO $_4 \cdot \cdot \cdot \cdot \cap I_{X}$ CO $_4 \cdot \cdot \cdot \cdot \cap I_{X}$ CO $_4 \cdot$ 

【0086】これらの中でも、特にリナウムと遷移金属との複合酸化輸出過光電時の電池電圧の増加が大きいの、 を可能合酸化輸出過光電時の電池電圧の増加が大きいの、 ・進光電防止制を電気分所させやくがましい。正板 活物質は1種類を使用してもよいし、2種類以上を混合 使用してもよい。正板活物質は通常等電性が十分でない 大めに、等電動物をともに使用して液を有機のよう。 そのような運電助剤としては、カ ボンブラック、アモル フェスウィスカーカーボン、グラファイトなどの炭紫村 料を所示することができる。

【0087】セパレータは、正路と負債とを電熱的に絶 様し、かつリチルムイオンかの診論可能な限であればよ く、多礼性限や高分子電解質が使用される。多月性限と しては減多孔性高分子フィルムが容易に使用され、対質 としてボリオンフィン、ポリイミド、ポリフッドピニリ デン、ボリエステルなどが同様される。特化、多孔性ボ リエナレンフィルムが客もと、風楽時には多孔性が リエナレンフィルム、多孔性ボリプロピレンフィルム まではま孔性のポリエチレンフィルムとはリフロピレン フィルムとの第フィルムを開きるとができる。こ れら多孔性ポリオレフマイルム上には、熱寒炭性に 優なた態のが開始マニティングであれていてもよい。

【0088】高分子電解質としては、リチウム塩を溶解 した高分子物質や、電解液で勤烈した高分子物質をどが 挙げられる、本発明の非水電解液は、高分子物質を誘潤 させて高分子電解質を得る目的で使用してもよい。

【0089】このような構成のリチウム二次電池は、円 筒型、コイン型、角型、フィルム型、その他任意の形状 に形成することができる。しかし、電池の基本構造は形 状によらずほぼ同じであり、目的に応じて設計変更を値 すことができる。

【0090】本売明に係わるリチウム二次電池には、非 水塩新流の物つ過光電防止効果を希照させるために、電 地内部のガス圧が研究症似上になると光電を運用する 電流遮断機構、および/または電池の温度が所定面以上 になると光電を駆ける電流運動機構を備えていること が客といい。

【0091】一般に電池を過光電すると、電解形が電気 分解されてガスおよび熱を発生する。間として電流地所 機構は、このガスおよび/まなは熱を検知して電池の充 電を遮断し、電池が過光電されることを防止する機構で ある、本発明に保わる非不認解派は、電池の電上が一定 低以上に高くなるに電分析等とれて確かの対象を入り 上進めない機能の他に、この電気分解時にガスおよび熱 が発生することから、電流膨脹機構を早く作動させるこ とができる。従って、電池の過光電時の安全性をより一 限高めることができる。

100921電池内部の水及圧力が新定線以上になると 充電を開ける電流型断機視としては、電池の内圧が上 昇することによって変形して充電流視点が明した機 構、電池の内圧ともとサーで検知して充電を停止する外 高四路、電池の内圧による電池の変形とセンサーで検知 して水電を停止する外部回路、電池の内圧が上昇する とによって変形して正毎とり様とを開結させて電池が充 電されないようにする機能ととを開まったができ る。この内、電池の内圧が上昇することによって変形し て充電電池の接点が引い。後機は、シンプルを構造であ ってかっか場地が多いの下着とした。

[0093]電池の温度が研究値以上になると充電を達断する電流電影域物としては、電池の温度上昇をセンサーで検加して完全を発止する外面の調整を担かますると海温して目睹まりを見こしイオンの温差を阻止されている。一、電池の温度が上昇すると海温して目睹まりを見こしイオンの温度を阻止性化物質を放散するカプレル型、電池の温度が上昇すると高気低減が上昇する条件、電池の温度が上昇すると溶凝して光電電点が振び上昇する条件、電池の温度が上昇すると溶起して光電電点が振びが上昇する条件、電池の温度が上昇すると溶液であるがいれる機構、電池の温度が上昇すると密気低が上昇する。電気低減が上昇する。電気低減が上昇する。電気低減が上昇する。電気低減などを用示するととができる。

【0094】次に、円飾型およびコイン型電池の構造の 一関について説明するが、各電池を構成する負極活物 質、正優活物質およびセパレータは、訴記したものを共 通して使用することができる。

[0005] 円態型リテルニ水電池では、総容をどの 負極集電体に異極落物質を越布した身態と、アルミニウ ム溶などの近接集電体に距接消費を整有した路と を、身本電解液を注入したセパレータを介して範囲し、 港回体の上下に建模板を報道した状態で電池伝収的さ がている。そして、電池の内匹がよりすると変形して切 れている。そして、電池の内匹が上昇すると変形して切 れる電流接点や、電池の温度が上昇すると電気紙折が上 昇する素子が取り付けられた封口体を用いて、電池桁に 蓋をして電池缶の端部をかしめた構造になっている。

【0006】コイン型リチウル二次電池では、円盤状貨 底、非本電解液を注入したセプレータ、円壁状圧縮、必 要に応じて、ステンレスまたはアルミコウムをどのスペーサー散が、この場所に積度された水便でコイン型電池 所に関係されている。また、電池の形に正くる電池の姿 形を検討されている。また、電池のでは、 形では、アルマンをとが取り付けられていてもよ い。

#### [0097]

【実施例】次に実施例を通して木発明をより詳細に説明 するが、本発明はそれらの実施例によって何ら剔限され るものではない。

#### 【0098】1、電池の作製

<事件本監解をの刺刺>事件を落成として、エチレンカーボネート(EC)とメチルルチルカーボネート(MEC)とをBC:MEC=4:6 (重要比)の解析の観合し、次仁電解質であるしiPF。を前記した非中福媒に溶解し、電影解電視が1.0モル/リットルになるように非小電解を調整した。

【0099】次にこの非水電解液に対して、表1 に記載 した各種の化合物を防定量添加し、19種類の電解液を 期製した。なお、表1 において、添加剤の種類を次のよ うに略して記した。

ドBP: 2 ー アルオロピフェール、BP: ピフェニル、 VC: ピエレンカーボネート、PES: 1,3 - プロペ ンズルトン、DPM: ジフェニルメタン、CHB: シク ロペキシルベンゼン、BD: メタベンゼンジスルホン酸 ジメチルエステル、TF: ジ (トリフルオロメタンズル ホン粉) イミドリテウム

PS:1, 3-プロパンスルトン

また、カッコ内の数値は、各化合物の電解液中における 含有量を重量器で示した値である。

【表1】

电解线	ファ米原子政族 芳香族化合物	炭素と水素のみから なる労養族化合物	その他の化合物
和解接1	aL	fel.	21
批析被2	FBP(3,0)	なし	4L
電解被3	FBP (3.0)	BP(0,1)	à L
配解数4	FBP(3,0)	B P (0, 3)	te L
配料(25	FBP (3.0)	BP (0.5)	なし
電解液 6	FBP(3,0)	B P (1.6)	なし
心解液 7	FBP (3.0)	CHH(1.0)	Zt L
銀線液 8	FBP(3,0)	B P (0.5)	PES (0.5)
地解級9	PBP(1.0)	BP(0.5)	VC(1,0)
<b>政解放10</b>	FBP(a,0)	B P (6.5)	PES (0.5) VC(1.0)
粧解嵌11	FHP(3.0)	BP (0.5)	BD (0.5) VC(1.0)
避解报12	FRP (3.0)	BP(0,5)	TF(2.0) VC(1.0)
影解被13	FBP(3.0)	B P (0, 5)	PS(1.0) VC(1.0)
簡解終14	F B P (2.0)	CHB (0.5)	PES (0.5) VC (1.0)
<b>创养液15</b>	FBP(2,0)	BP (1.0)	PES(8.8) VC(1.0)
荒解紙 1.6	なし	B P (3, 0)	1/4 L
電解液17	#L	BP (3, 0)	PES (0.5) VC (1.0)
型解液18	t L	DPM(4.0)	PES(LO) VC(LO)
素解紙19	なし	CIIB (3.0)	PES(1.0) VC(1.0)

[0100] <良髪の作製>メソカーボンマイクロビーズ(大阪ガス (株) 製 MCMB10-28) 74 塩量 部、天然原始 ((株) 中越原港江新阶製 LF18 A) 20重量紙、および精著物のボリフッポビニリデッ (PVB) 6 盆量を混合し、溶がのトメナルビロリジノンに分散させて良短合剤スラリーを開製した。次に、この食地合剤スラリーを厚製した。次に、この食地合剤スラリーを展製した。次に、この食地合剤スラリーを展製した。次に、

【0102】<コイン型電池の作製>コイン型電池用筒 価には、前記の負傷を圧縮成型し、直径14mmの円壁 状に打ち抜いてコイン状の負極を得た。負極合剤の厚さ は70 mm、重量は20mg/14mm oであった。コ イン型電池用正極には、前記の正極を圧縮成型し、直径 13.5mmの円盤状に打ち抜いてコイン状のLiCo O<sub>2</sub> 正衡を得た。LiCoO<sub>2</sub> 合網の厚さは70 μm. 重量は42mg/13.5mmのであった。直径14m mの負極、直径13,5mmの正極、および厘さ25u mで直径16mmの微多孔性ポリプロビレンフィルムか らできたセパレータを、ステンレス製の2032サイズ の電池缶内に負極、セパレ タ 正極の順序で積層し た、その後、セパレータに前記の非水電解液()、0.4 m 1を注入し、さらにアルミニウム製の板(原さ1、2m m、直径16mm)およびバネを収納した。最後に、ボ リプロビレン製のガスケットを介して雷池缶器をかりめ ることによって電池内の気管性を保持し、直径20m m、高さ3.2mmのコイン型電池を作製した。

【9103】<ラミネート電池の作製>前記したと同一の電極を使用して対法21mm×21mmの責極、おこかで対法20mm×20mmの運転を切り出し、電力のm×20mmの運転を切り出し、電力のm×長さ50mmの概多孔性ポリプロピレンフィルムからできたセパレータを介して対向させて電極体とした。この電極体を、アドミニウムラネートフィルとして、この電極体を、アドミニウムラストトンス、(本) 製了で作製した商林の泉に、正能と負種の両リード級が方の関節がありませた記録をした同じた。次に、電解電の、15m1を電極体に注入して含浸させ、その後、後った開放宿を熟練者して電極体を操作に跨対し、ラミネート電池を得た。

【0104】2.電池特性の軽値 《通充電販止効果の評価方法1:過充電時のガス発生量 の標定・前途の手とトート電池を4.1Vに充電し、4 5でで24時間保存後、4.2Vから3.0Vの実効能 を行い、電池の需量を領記した、このときの電池の容量 は10mA かであった。この電池を5mAの定電波で5 時間充電し、電差を過充電させた。過去電車の電池を砂容 をと適不能を心をできせた。過去電車の電池を砂容 をと適不能を心をから程としませた。 が構たし、電池を過去できませた。 が構たし、で駆けた。 が成り、 がしたり、 がしり、 がしり

【0105】 《素本等助止効果の評価方法2:電解染の 酸化電流の耐定、電解液の酸化電圧は、グローブボック ス中にて、電解液を80℃に加索した性態で、作用板を グラッシーカーボン、対極とおび勢限体を金属リチウム とし、3V~5Vの範則にて、10 mV/secでサイ クリックボルクメメトリーを行い制定した。80℃で割 定を行ったのは、電池を通常電すると、電影液の電気分 解熱により電池は発熱するため、高温での電影液の酸化 電流が突動物に振便であるためである。 測定に使用した 電流が突動物に振便であるためである。 測定に使用した 電流が突動物に振便であるためである。 測定に使用した 配所がの随着と、4、65Vのときの極化電流値を表3 に示した。

た。「故電容量比」は、保存後(エージング後または高 温保存後)の5mA放電容量を未保育時の5mA放電容 量に対する比率で表し、それぞれエージング後の放電容 量比、高温保存後の放電容量比とした。

放電容量比率 (C/D) ~100 (%) C=保存後の5mA放電容量

D=未保存時の5mA放電容量

ここで、電池の 5 m A 放電容量」は、コイン製電池を 4.2 Vに充電後、5 m A の電流で放電させたときの放 電容量である。

【0107】<結果> 【表2】

	使用した能解液	過充置時のガス発生量 (m1)
実施例 (	世解液 4	0.73
実施例2	電解液 5	0.90
実施例3	電解液 6	1,00
実施例4	電解接7	1, 10
比較例 1	超解液 1	0.36
比較例2	電解波2	0, 62
比較例3	溶解液15	0.75

[歩3]

[0108]

	使用した電解液	80℃, 4.65Vの電流返 (mA/cm <sup>2</sup> ]			
英新男 5	電解液3	9			
実施例 8	電解液 4	1 2			
失期例7	電解被5	1.5			
実施例8	花粉被6	2 2			
支給例 9	定解被7	10			
比較例4	能解液!	O. LEF			
比較9(5	電解液2	6			
1100044	28/8/298 1 G	E 6			

[0109]表2および歩3の結果より、フッ素原子種 検済を能化合物(2 つみよりでフェスル)および検索 原子と水準原子のみからなる芳香族炭化水素化合物(ビ フェニル、シクロ・カールベンゼン)の同化合物を加え で電解放は、通常ないのような一分に会している 場合(比較例5)よりも大幅に高くなった(実施例5~ 9)、従ってこの電解液は、電池内の圧力に感動して充 電を停止する機構を加えて速泡に週間すると、過光電時 の安全後を高から電影が得るがあることを示している の安全後を高から電影が得る場合ととを示している。 【0110】また、実施例1~3の実際を熱量針(セタ ラム社 C-80)内で作い、電池からの発発量を測定 したところ、添加時を含まない電解度(比較例1)より 多々の発売が続こっていることを確認した、徒って、この信託法は、特に、電池4つ温度に連載して完重を体 止する精浄を力する電池に適用すると、過光電時の安全 性を高め、高温保存時の劣化が小さい電池が得られることを示している。 [0111]

[表4]

	使用した戦略被	放電容量比 (%)	
		エージング 後	高温保存後
実総倒10	准解被 5	9.4	5 2
光起例 1 1	電解液 6	9 4	4.5
実施到12	政解談7	9 4	6.0
実施領13	電解液8	96	7 3
実施例14	電解液 9	9 4	7.3
実施例15	推解液10	9 6	7.5
尖線例16	電解液 1 1	9 7	7.4
実施例17	電解液12	9 4	7.5
実施例18	電解液13	9 7	7 2
夹施例19	電解被14	97	7.4
実験例20	電解液15	9.6	6.8
比較例7	電解波 1	91	7.2
比較例8	世解波 2	93	6.8
比較例9	総解後16	93	10
比較例10	電解液17	98	11
比較例11	電解液18	95	;
比較例12	位解液19	9.6	5.4

[0112]表への結果より、ファ本原子型能労害族化 合物もよび衆素原子と水素原子のみからなる万雪族炭化 水業化合物の時代合物を含む電路(実施削り、1 1、12)は、ファ素原子型換予等能化合物が移し、1 した電解液(比較削多)と比べて、高温度が特性の低下が 数小線に即よれていることが分かる。これに対して、 炭準原子と水素原子のみからなる芳香族炭化水素化合物 のみを含む電解液(比較削多)は、高温保料特性が大幅 に劣化した。

[0113]また、さらに、前述の「その他の化合物」 をさらに添加した電解液(実施例13~201は、高温 保存存性がならに向上しており、過電電防止解を含まない電解液(比較例7)と比較しても、緩れた高温保存特 性不した。これに対して、過充電助上解が実施(子と 水震展子のみからなる芳葉を設定が来流と倫勢が19の場合 は、「その他の化合物」をさらに添加した電解液でも高 温能存物性の改等度は低い(比較例12)、あるいは全 く改善されなかった(比較例10、11)。 【0114】

【売期の効果】本制明に係わる非水電解液は、過水電時 に発生するガス基が多く、他化電流が多く流れることか ち高い場光電助が奥火部得られる。また、コイン電かで の高温保存料験機関から高温保存特性に使れている。従 って、この非水電解後を含むリチウム二次電池は、送売 電したときの安全性が高められており、また高温保存特 性にし続れている。また、この非水電解接を電池の内圧 および/または温度に連動して充電を停止する機構を編 またびと歌音が開発する機能の過光電車における安全性 が高く、高温保存等の劣化が小さい電池を得ることがで きる。

#### フロントページの続き

(72)発明者 石田 達麗 東京都千代田区震が関三丁日2番5号 三 井化学株式会社内 (72)発明者 齊蘇 有記

> 千葉県袖ヶ浦市長浦580-32 三井化学株 式会社内